国 際 母 務 局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類7 A23K 1/16, C12P 19/02

A1

(11) 国際公開番号

WO00/49890

(43) 国際公開日

2000年8月31日(31.08.00)

(21) 国際出願番号

PCT/JP00/01087

(22) 国際出願日

2000年2月25日(25.02.00)

(30) 優先権データ

特願平11/52035

1999年2月26日(26.02.99) JP

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 不二製油株式会社(FUJI OIL CO., LTD.)[JP/JP] 〒542-0086 大阪府大阪市中央区西心斎橋2丁目1番5号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

横溝 太(YOKOMIZO, Futoshi)[JP/JP]

〒598-8540 大阪府泉佐野市住吉町1番地

不二製油阪南事業所内 Osaka, (JP)

(81) 指定国 ID, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

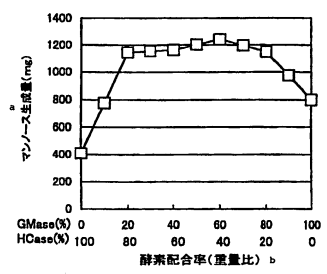
国際調査報告書

(54) Title: MANNOSE-CONTAINING COPRA MEAL COMPOSITIONS

(54)発明の名称 マンノース含有コプラミール組成物

(57) Abstract

Mannose-containing copra meal compositions obtained by treating copra meal with two enzymes including xylanase and β -galactomannase and a process for producing the same. Combined use of these two enzymes makes it possible to efficiently and economically release mannose. By adding the above compositions or mannose obtained by extracting these compositions to feeds, it is expected that salmonellae can be eliminated economically.



(※)GMase: # ーガラクトマンナナーゼ HCase: キシラナーゼ

a...MANNOSE YIELD (mg)

b...enzyme composition RATIO (BY WEIGHT)

c...(*)Gmase: β-GALACTOMANNASE Hcase: XYLANASE

(57)要約

本発明は、コプラミールにキシラナーゼおよびβーガラクトマンナナ ーゼの2種類の酵素を作用させて得られるマンノース含有コプラミール組 成物およびその製造法を骨子とし、2種の酵素を組み合わせることにより 効率的かつ経済的にマンノースを遊離させることが出来、本発明のマンノ ース含有コプラミール組成物あるいは、当該組成物から抽出して得られる マンノース類を、飼料に添加することにより、経済的なコストでサルモネ ラ菌の排菌効果が期待できる。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

AE アラブ首長国連邦 AG アンティグア・バーブーダ AL アルバニア AM アルメニア AT オーストリア AU オーストラリア AU オーストラリア BB ボルバドス BB バルバドス BB バルバドス ドミニカ アルジェリア DZ EE アルンェッア エス・インラン フィンランド フラン ガポッ ES FI FR GA SL S Z T D バルバース ベルバギー・ア ベルガンルルギー・ア ブグナラジルーシ カナサアゴュ カナサアゴュ カナヤフー BEBF チャード TG TJ トーコ タジキスタン トルクメニスタン BG BJ BR BY TM TR TTZ UG トルコ トリニダッド・トバゴ タンザニア ウクライナ ウガンダ ツタンタンタンタンタンタンタンタンタンタンタングペキスタングエトム ユーゴースラヴィア アフリカ田 ジンバブエ

明細書

マンノース含有コプラミール組成物

技術分野

本発明は、飼料添加用として特にサルモネラ菌排菌効果の期待されるマンノースを含有するコプラミール組成物およびその製造方法に関する。 背景技術

従来より、飼料にマンノース類を添加することによりサルモネラ菌の排菌効果が期待されることが知られている(Poultly Science 1989 68 1357)。また、ヤシ油を搾った粕として産出されるコプラミールにマンナンが豊富に含有されることも従来より知られており、コプラミールなどガラクトマンナン類を含む原料に酵素を作用させて得られるマンノース多糖体を家畜用飼料に配合することにより、サルモネラ汚染防止に効果があるとの報告もなされている(特開平8-173055号)。しかし、これらは、使用する酵素がβーマンノシダーゼあるいはガラクトマンナナーゼ単体もしくはαーガラクトシダーゼとの組み合わせであり、目的成分もマンノースのオリゴ糖ないしは多糖類であってマンノースではない。マンノース類は、単糖とオリゴ糖、多糖類では効能に差があり、単糖のマンノースがサルモネラ菌に対して最も有用に働くとの報告もあるが、マンノースは高価であり飼料への添加は養鶏業界にとっては経済的負担となる。このような事情から、効果と製造コストの面を考慮した上でさらに安価な飼料添加用のマンノースを提供することが市場から求められている。

発明の開示

既述のように、単糖のマンノースは有害細菌の排除効果が認められて おり、飼料に添加することが求められているが、非常に高価であり殆ど実 用されていない。また、オリゴマンノースが開発されているがサルモネラ に対する排菌効果はあまり期待できない(鶏病研究報告1995 31 113)。

コプラミールはヤシ油を搾った粕として産出され、それ自体が動物の飼料として利用されている。しかし、その中に $30\sim36$ %含まれるコプラマンナンは難消化性である上、サルモネラ菌の排除効果もあまり無く、有効に利用されているとは言い難い。本発明者は β -ガラクトマンナナーゼおよびキシラナーゼを組み合わせてコプラミールに作用させると、1種の酵素のみによる場合よりも多量に単糖のマンノースが遊離することを見出し、本発明を完成するに至った。すなわち本発明は、コプラミールにキシラナーゼおよび β -ガラクトマンナナーゼの2種類の酵素を作用させて得られるマンノース含有コプラミール組成物、およびその製造方法を骨子とする。

使用するβーガラクトマンナナーゼは、市販されているもの(例えば ヘミセルラーゼGM「アマノ」/天野製薬株式会社、スミチームACH/ 新日本化学工業株式会社)で良く、キシラナーゼについても市販品でよい (例えばヘミセルラーゼ「アマノ」 90/アマノ製薬株式会社等)。尚、これら市販品で入手可能なもののほとんどはいずれも Aspergillus niger由来である。

使用する酵素量は、コプラミール10gに対して、キシラナーゼ及び β -ガラクトマンナナーゼ活性の合計値として $1000u\sim5000u$ (ユニット)を目安とし、キシラナーゼの β -ガラクトマンナナーゼに対する酵素活性比が $0.2\sim12$ 、好ましくは、 $0.5\sim8$ 、より好ましくは、 $1.3\sim3$ とするのが良い。キシラナーゼ活性が小さすぎたり、 β -ガラクトマンナナーゼ活性が小さすぎると効率的な反応が困難となる。

これら酵素をコプラミールに作用させる。コプラミールはヤシ油を搾った粕として産出するものが使用でき、通常その中にマンナンを30~36重量%程度含有するものである。酵素はコプラミールと均一に混合すればよいが、コプラミールは非常に吸水性が高いため、均一混合に必要な反応系の水分量はかなり必要である。しかし、マンノースの精製工程などで水分を除去する必要から必要最小限にとどめるべきであり、適する水分量は、反応系中50~70重量%、好ましくは58~62重量%である。キシラナーゼ、βーガラクトマンナナーゼは、別々に添加することもできるが、上記反応系の水分量となるような量の水に両酵素を溶解した水溶液を用意し、コプラミールに添加して混合するのが簡便である。

次に、酵素反応に移行するが、本発明における酵素反応の形式は 2 段階になっており、まずキシラナーゼを作用させあらかじめマンナンを大まかに分解し、後に β - ガラクトマンナナーゼを作用させてマンノースを得るのが効率的である。このために、先ず、キシラナーゼの作用する至適温度に一定期間保持し、その後、 β - ガラクトマンナナーゼの指摘温度で反応を進めるとよい。 β - ガラクトマンナナーゼの至適温度の方が、キシラナーゼの至適温度よりも高温であるため、最初から両酵素を添加しておいても至適温度の低い酵素に失活などのダメージが少なく、至適温度を変化させるのに反応系を冷却する必要もなく好都合である。

本法により処理したコプラミールは遊離の単糖のマンノースを含んでおり、そのままあるいは適宜乾燥させて飼料に配合するか、もしくは水溶性画分を抽出して飼料に添加することにより、特にサルモネラ菌の排除効果を発揮することが出来る。

例えば、本発明によるとコプラミール100gから10~15gのマ

ンノースが生じ、これは全体の $4\sim7$. 5%程度に当たるためこの反応処理後のコプラミールをそのまま乾燥した飼料等に配合することもできる。その配合量を0. $25\sim1\%$ 程度とすれば配合飼料でのマンノースの含量は0. $01\sim0$. 075%となりサルモネラ菌など有害細菌の排除効果が得られるのである。

以下に本発明の実施例を示し本発明をより詳細に説明するが、本発明 の精神は以下の実施例に限定されるものではない。なお、例中、%及び部 は、いずれも重量基準を意味する。

実施例及び比較例

以下に本発明の実施例を示し本発明をより詳細に説明するが、本発明 の精神は以下の実施例に限定されるものではない。なお、例中、%及び部 は、いずれも重量基準を意味する。

圧搾コプラミール 10gに対し、キシラナーゼおよび β - ガラクトマンナナーゼの合計重量を 1/30g 一定とし、両酵素の配合率を、 $0:100\sim100:0$ まで種々変化させて調製した酵素液 15g を混合して反応を行った(表 1)。反応は、混合物を密閉容器に入れ、50C24 時間インキュベーターに静置保管した後、60C48 時間インキュベーターに静置保管反応させて行った。尚、キシラナーゼは、ヘミセルラーゼ「アマノ」 90 (アマノ製薬株式会社製 商品名、キシラナーゼ活性 9000u/g 以上)。 β - ガラクトマンナナーゼは、ヘミセルラーゼ GM「アマノ」(天野製薬株式会社製 商品名、 β - ガラクトマンナナーゼ活性 4500u/g 以上)を使用した。

表1に示す結果から、 β -ガラクトマンナナーゼとキシラナーゼを組み合わせたものは各酵素を単体で使用した場合より、マンノースの生成量

が多くなっることがわかる。尚、生じたマンノースの定量は次のように行った。酵素処理コプラミールに50gの水を加え沸騰浴中にて10分間保持し、酵素を失活させると同時に水溶性成分を水層に溶解させた後、全体を100mlに定容し、ろ過して水溶液を得た。この溶液を除たん白するなど適宜前処理し、高速液体クロマトグラフィーを使用してマンノース量を調べた。

(表1)

β-ガラクトマンナナーゼ対キシラナーゼ重量比 0:100 10:90 20:80 30:70 40:60 50:50

βーガラクトマンナナーゼ活性	0u	150u	300u	450u	600u	750u
キシラナーゼ活性	3000u	2700u	2400u	2100u	1800u	1500u
マンノース生成量(mg)	406	775	1144	1154	1163	1202

β-ガラクトマンナナーゼ対キシラナーゼ重量比60:40 70:30 80:20 90:10 100:0

βーガラクトマンナナーゼ活性	900u	1050u	1200u	1350u	1500u
キシラナーゼ活性	1200u	900u	600u	300u	0u
マンノース生成量(mg)	1241	1195	1149	974	799

図面の簡単な説明

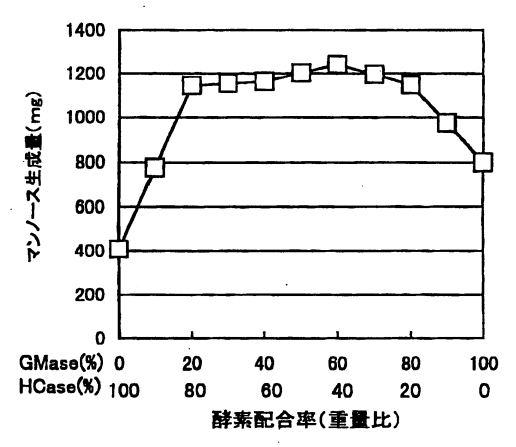
第1図は、表1に示すマンノース生成量をグラフ化したものである。

請求の範囲

- (1) コプラミールにキシラナーゼおよびβーガラクトマンナナーゼの2種類の酵素を作用させて得られるマンノース含有コプラミール組成物。
- (2) コプラミールにキシラナーゼおよび β ガラクトマンナナーゼの 2種類の酵素を作用させ、マンノース含有コプラミール組成物を製造する 方法。
- (3) キシラナーゼの β ガラクトマンナナーゼに対する酵素活性比が 0. 2 \sim 1 2 である請求項 1 記載の組成物。
- (4) キシラナーゼの β ガラクトマンナナーゼに対する酵素活性比が $0.2 \sim 12$ である請求項 2 記載の方法。
- (5) コプラミールにキシラナーゼを作用させ、次いでβーガラクトマンナナーゼを作用させてマンノース含有コプラミール組成物を製造する方法。

 1 / $_{1}$

第 1 図



(※)GMase: β ーガラクトマンナナーゼ HCase:キシラナーゼ

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/01087

A CTACC	TEICATION OF CUIDIFOT MATTER					
	CLI A23K 1/16, C12P 19/02					
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC				
	SSEARCHED	1.15				
Minimum do Int.	ocumentation searched (classification system followed Cl ⁷ A23K 1/16, Cl2P 19/02	by classification symbols)				
Documentati	ion cearched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched			
Documentat	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	·			
	ata base consulted during the international search (name	e of data base and, where practicable, sear	rch terms used)			
	,,					
			-			
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
PY	JP, 11-137288, A (Osaka City), 25 May, 1999 (25.05.99),		1-5			
	Par. Nos. [0009], [0011] (Fam	ily: none)	·			
Y	JP, 8-38064, A (Meiji Seika Kaisha, Ltd.), 1-5					
_	13 February, 1996 (13.02.96)					
Y	 JP, 8-173055, A (Shinichi SANAL	DA),	1-5			
	09 July, 1996 (09.07.96) (Family: none)					
Y	JP, 10-117800, A (Akita Prefect	1-5				
	12 May, 1998 (12.05.98) (Fami					
A JP, 7-236429, A (Seibutsu Kagaku Sangyo Kenkyusho K.K.),			1-5			
	12 September, 1995 (12.09.95) (Family: none)					
A			1-5			
26 January, 1999 (26.01.99) (Family: none)						
Furthe	or documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte priority date and not in conflict with the	9			
conside	ered to be of particular relevance document but published on or after the international filing	understand the principle or theory und "X" document of particular relevance; the	erlying the invention			
date	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone	red to involve an inventive			
cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claim special reason (as specified)			claimed invention cannot be			
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art						
"P" document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family than the priority date claimed						
Date of the	Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report					
28 March, 2000 (28.03.00) 11.04.00						
Name and n	nailing address of the ISA/	Authorized officer				
	anese Patent Office	Audiorized officer				
Facsimile N	io.	Telephone No.				

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl. ' A23K 1/16, C12P 19/02

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. 7 A23K 1/16, C12P 19/02

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

JOIS, BIOSIS

C. 関連すると認められる文献

THE PARTY OF THE PARTY.				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
PY	JP, 11-137288, A(大阪市) 25.5月.1999 (25.05.99), 【0009】, 【001 1】 ファミリーなし	1-5		
Y	JP,8-38064,A(明治製菓株式会社)13.2月.1996(13.02.96) ファミリーなし	1 – 5		
Y	JP, 8-173055, A(星田真一) 9.7月.1996 (09.07.96) ファミリーなし	1 – 5		
Y	JP, 10-117800, A(秋田県) 12.5月.1998 (12.05.98) ファミリーなし	1 – 5		
A	JP, 7-236429, A(有限会社生物科学産業研究所) 12. 9. 1995 (12. 09. 95) ファミリーなし	1-5		

区欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 28.03.00 国際調査報告の発送日 11.04.00 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 長 井 啓 子 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3236

明油・トマル きひょと トラー・ナー		
関連すると認められる又献		思連する
引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	関連する 請求の範囲の番号	
JP, 11-18793, A(ユニチカ株式会社) 26.1月. ファミリーなし	1999 (26. 01. 99)	1 – 5
·		
·		
	JP, 11-18793, A(ユニチカ株式会社) 26, 1月	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 JP, 11-18793, A(ユニチカ株式会社) 26, 1月, 1999 (26, 01, 99)